JP05344893A

MicroPatent Report

GENE CAPABLE OF CODING ACETOHYDROXY ACID SYNTHASE AND ITS UTILIZATION

|71| Applicant: MITSUBISHIPETROCHEM CO LTD

[72] Inventors: INUI MASAYUKI; KOBAYASHI MIKI; YUGAWA HIDEAKI

[21] Application No.: JP04153886

[22] Filed: 19920612

[43] Published: 19931227

COURTES CONCIONA D'ALLEGAT STABLES PROPRIOR CONSIGNATE SA COURTES CONTRIBUTE STABLES PROPRIOR CONSIGNATE SA COURTES PROPRIOR CONTRIBUTE STABLES PROPRIOR CONTRIBUTE SA COURTES CONTRIBUTE CONTRIBUTI

Go to Fulltext

[57] Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject gene DNA, isolated from a coryneform bacterium such as Brevibacterium.flavum MJ-233, having a specific base sequence and capable of providing a transformant remarkably improved in productivity of L-isoleucine, Lvaline, etc. CONSTITUTION: Brevibacterium.flavum MJ-233 which is a corynebacterium is cultured in a culture medium till the latter period of the logarithmic growth phase and the microbial cell is collected and suspended in a buffer solution containing a lysozyme. Protenase K(R) and sodium dodecyl sulfate are then added to carry out the lysis. The resultant lysate is subsequently extracted with a phenol/chloroform solution. Ethanol is added to the extract solution to recover a DNA, which is then treated with a restriction enzyme, bound to a cloning vector and inserted into Escherichia coli to perform transformation. The obtained transformant is subsequently cloned to sort out a positive clone. A plasmid is recovered from the obtained strain and treated with a restriction enzyme to afford the objective gene DNA, capable of coding an acetohydroxy acid synthase derived from the coryneform bacterium and expressed by the formula, etc.COPYRIGHT: (C)1993, JPO&Japio

[51] Int'l Class: C12N01560 C12N00121 C12P01306 C12P01308 C12N01560 C12R00113 C12N00121 C12R00113 C12P01306 C12R00113 C12P01308 C12R00138



(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-344893

(43)公開日 平成5年(1993)12月27日

(51)lnt.Cl.5	識別配号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C 1 2 N 15/60	ZNA	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	• •	12,853,7,121,71
1/21	2	7236-4B		
// C 1 2 P 13/06	С			
13/08	D	8931-4B		
,	-	8931 – 4B	C 1 2 N	15/ 00 A
				R 請求項の数7(全 16 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顯平4-153886		(71)出願人	000006057
				三菱油化株式会社
(22)出願日	平成 4年(1992) 6人	月12日		東京都千代田区丸の内二丁目 5番 2号
			(72)発明者	乾 将行
				茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号
				三菱油化株式会社筑波給合研究所内
			(72)発明者	小林 幹
				茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号
				三菱油化株式会社筑波給合研究所内
			(72)発明者	湯川 英明
				茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号
				三菱油化株式会社筑波絡合研究所内
			(74)代理人	弁理士 山本 隆也
•				
			1	

(54)【発明の名称】 アセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子DNA及びその利用

(57)【要約】

【構成】 プレビバクテリウム・フラバムMJ-233 からアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片を単離し、この遺伝子の塩基配列を決定した。

【効果】 このアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子DNAを導入したコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミドで形質転換されたブレビバクテリウム・フラバムMJ233-AHASのL-イソロイシン又はL-バリンの産性能は著しく増加した。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 コリネ型細菌由来のアセトヒドロキシ酸 シンターゼをコードする遺伝子DNA。 ラバム (Brevibacterium flavum) MJ-233である請求項1記載の遺伝子DNA。 【請求項3】 次のDNA塩基配列

【請求項2】 コリネ型細菌がプレビバクテリウム・フ

ATGACAGGTG CACAGGCAAT TGTTCGATCG CTCGAGGAGC TTAACGCCGA CATCGTGTTC GGTATTCCTG GTGGTGCGGT GCTACCGGTG TATGACCCGC TCTATTCCTC CACAAAGGTG 120 CGCCACGTCT TGGTGCGCCA CGAGCAGGGC GCAGGCCACG CAGCAACCGG CTACGCGCAG 180 GTTACTGGAC GCGTTGGCGT CTGCATTGCA ACCTCTGGCC CAGGAGCAAC CAACTTGGTT 240 ACCCCAATCG CTGATGCAAA CTTGGACTCC GTTCCCATGG TTGCCATCAC CGGCCAGGTC 300 GGAAGTGGCC TGCTGGGTAC CGACGCTTTC CAGGAAGCCG ATATCCGCGG CATCACCATG 360 CCAGTGACCA AGCACAACTT CATGGTCACC GACCCCAACG ACATTCCACA GGCATTGGCT 420 GAGGCATTOC ACCTOGCGAT TACTGGTCGC CCTGGCCCTG TTCTGGTGGA TATTCCTAAG 480 GATGTCCAGA ACGCTGAATT GGATTTCGTC TGGCCACCAA AGATCGACCT GCCAGGCTAC 540 CGCCCAGTTT CAACACCACA TGCTCGCCAG ATCGAGCAGG CAGTCAAGCT GATCGGTGAG 600 GCCAAGAAGC CCGTCCTTTA CGTTGGAGGC GGCGTTATCA AGGCTGACGC ACACGAAGAG 660 CTTCGTGCGT TCGCTGAGTA CACCGGCATC CCAGTTGTCA CCACCTTGAT GGCTTTGGGT 720 ACTITCOCAG AGTCTCACGA GCTGCACATG GGTATGCCAG GCATGCATGG CACTGTGTCC 780 CCTGTTGGTG CACTGCAGCG CAGCGACCTG CTGATTGCTA TCGGCTCCCG CTTTGATGAC 840 CGCGTCACGG GTGACGTTGA CACCTTCGCG CCTGACGCCA AGATCATTCA CGCCGATATT 900 GATCCTGCCC AAATCGGAAA GATCAAGCAG GTTGAGGTTC CAATCGTGGG CGATGCCCGC 960 GAAGTTCTTG CTCGTCTGCT GGAAACCACC AAGGCAAGCA AGGCAGAGAC CGAGGACATC 1020 TCCGAGTGGG TTGACTACCT CAAGGGCCTC AAGGCACGTT TCCCACGTGG CTACGACGAG 1080 CAGCCAGGCG ATCTGCTGGC ACCACAGTTT GTCATTGAAA CCCTGTCCAA GGAAGTTGGC 1140 CCCGACGCAA TTTACTGCGC CGGGGTCGGA CAGCACCAAA TGTGGGCAGC TCAGTTCGTT 1200 GACTTTGAAA AGCCACGCAC CTGGCTCAAC TCCGGTGGAC TGGGCACCAT GGGCTACGCA 1260 GTTCCTGCGG CCCTTGGAGC AAAGGCTGGC GCACCTGACA AGGAAGTCTG GGCTATCGAC 1320 GGCGACGGCT GTTTCCAGAT GACCAACCAG GAACTCACCA CCGCCGCAGT TGAAGGTTTC 1380 CCCATTAAGA TCGCACTAAT CAACAACGGA AACCTGGGCA TGGTTCGCCA ATGGCAGACC 1440 CTATTCTATG AAGGACGGTA CTCAAATACT AAACTTCGTA ACCAGGGCGA GTACATGCCC 1500 GACTTTGTTG CCCTTTCTGA GGGACTTGGC TGTGTTGCCA TCCGCGTCAC CAAAGCGGAG 1560 GAAGTACTGC CAGCCATCCA AAAGGCTCGA GAAATCAACG ACCGCCCAGT AGTCATCGAC 1620 TTCATCGTCG GTGAAGACGC ACAGGTATCG CCAATGGTGT CTGCTGGATC ATCCAACTCC 1680 GATATOCAGT ACGCACTCGG ATTGCGCCCA TTCTTTGACG GCGACGAATC AGCTGCAGAA 1740 GACCCTGCAG ACATTCATGC TTCCGTTGAT TCGACCGAGG CATAA 1785

で示されるアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする 【請求項4】 次のアミノ酸配列 遺伝子DNA。

> Met Thr Gly Ala Gln Ala Ile Val Arg Ser Leu Glu Glu Leu Asn Ala 1 5 10 Asp lle Val Phe Gly Ile Pro Gly Gly Ala Val Leu Pro Val Tyr Asp 25 Pro Leu Tyr Ser Ser Thr Lys Val Arg His Val Leu Val Arg His Glu 40 45 Gln Gly Ala Gly His Ala Ala Thr Gly Tyr Ala Gln Val Thr Gly Arg 55 Val Gly Val Cys Ile Ala Thr Ser Gly Pro Gly Ala Thr Asn Leu Val 70 75 Thr Pro 11e Ala Asp Ala Asn Leu Asp Ser Val Pro Net Val Ala 11e 85 90 Thr Gly Gln Val Gly Ser Gly Leu Leu Gly Thr Asp Ala Phe Gln Glu 100 105

A	la	Asp		le A 15	rg	Gly	110	e Tł			Pro	Va]	T	ır I.				n Pl	he	Met
٧	al	Thr			ro	Asn	Ası	. 11		20 To (:15	41~		A		125		. Di	L	
		130					110]	13			21 II	nia	LE		1a () I U	AI	a Pi	ne	His
		Ala	11	e T	hr	Gly	Are	g Pr	o G	ly F	ro	Val	Le	u V	al	lsp	110	e Pı	ю	Lys
Į.	15						150)					15	5						160
A:	sp '	Val	Gl	n A			Gli	ı Le	u A	sp F				pР	ro l	ro	Ly:	s II	е	Asp
14) 1 1	Pro	G1	v T		165		. V-	1 6	· · ·		170 D		_			a -	17		
	1	0	91		80 80	vi R	Pro	, va	1 20		hr 85	rro	Hi	s A	ıa A	rg			e	Glu
G	n A	Ala	Va			Leu	He	G1	y G			Lys	Lv	s P	ro V	al	190 Leu		r	۷»۱
			19						20				,			05		.,	•	.91
GI			GI	y V	al	lle	Lys	Al.	a As	sp A	la	His	Gl	u G	lu L	eu	Arg	: A1	8	Phe
	2	210						21	5					22	20					
A I		ıu	Ϊy	r Tl	ır (Gly	lle		o Va	ıl V	al 1	Thr			eu M	et	Ala	Le		
		he'	Pr	o G1	u s	Ser	230 His		مان	u u	ic L	la+	23		, n	•-	C1.	he.		240
	•			_ 0,		245	**13	010	. LE	u 11		et 250	GI)	y Me	:t P	ro	GLY	Ме ⁻ 25		M1 S
G1	y T	hr	۷a	l Se			Val	G1 ₃	A A l	a L			Arg	s Se	r A	sp	Leu			Ile
				26	0					26	65						270			
Al	a I	le			r A	lrg	Phe	Asp			rg V	al	Tha	· 61	y A	sp	Val	Asj) 1	Thr
ph.	. 4) e	275 Pro		n 4	1-	ŧ	11	28							35	_			
4 11		18 90	L I.(, AS	pΑ	118	Lys	11e 295		e Hi	s A	Ja	Asp			sp	Pro	Ala	. (Glu
110			Lys	: 11	e L	ys	Gln			u Va	ıl P	ro	110	30 Va		v	Acn	A1-		lr-
30							310	_					315			. , .	<i>p</i>	,,,,,,		11 g 320
Glu	ı Va	aì	Leu	A1	a A	rg	Leu	Leu	Gli	ı Th	r T				a Se	r l	Lys	Ala		
					3	25					3	30						335	,	
Thi	- G	lu .	Asp			er (Glu	Trp	Va)	_		yr i	Leu	Lys	s G1			Lys	A	la
Ars	. Pł	ne l	Pro	340 Ara		lv '	Гуг	Acr	G1.	34 . G1		ro 4	21	۸			350			
6			355		, v	• 3	. , 1	nop	360		11 P	.0 (эт Х	ASI	36		æu	Ala	P	ro
Gln	Ph	ie '	Val	П	• G	lu 1	ſhr	Leu			s G	lu 1	/al	Gly			Sp	Ala	1	le
	37	0						375						380)					
Tyr	Су	s I	Ala	Gly	, Va		ily '	Gln	His	Gli	n Me			Ala	Al	a G	ln.	Phe	V	al
385 Asn		e (:1.,	1 00	. D.		390 Ta	Th-	T				95	٥.	٠.					00
p		(. 1 U	LyS	40		lrg '	ııT	ırp	rei	л As 41		er	Gly	GI	γĹ			TI	hr
Met	Gl	у 1	yr	Ala			ro i	Ala	Ala	Lei			la	Lvs	A1:	. C		415 11a	p.	ro
				420						425		, .		2,3	****		1 <i>) 1</i> 30	. t G		·
Asp	Ly			Val	Tr	p A	la	lle	Asp	G1 y	As	рG	l y	Cys	Phe	• G	ln I	let	Tł	ır
	٠.		35		_				440						445					
ASN	G1:		lu	Leu	Th	r T	hr A		Ala	Val	G1	u G			Pro	1	le l	ys	11	e
Ala			le	Asp	A۰	n C	4 ly A	155 Isn	l en	C1	u -	, 17		460 4=0	C1.	~	^	1.		
165		. •		1			19 A 70		Leu	01 Å	ME		al . 75	ut8	GIN	fr	p G		Th 48	
Leu	Phe	e T	yr	Glu	Gl		rg T			Asn	Th			Leu	Arø	As	n G			
					48	5					490)					4	95		
Hu	Tyz	M			Ası	p PI	he V	al /			Sea	r G	lu (Sly	Leu	Gì	y C	ys '	Ya	1
				500						505						51	0			

.

 Ala Ile Arg Val Thr Lys Ala Glu Glu Val Leu Pro Ala Ile Gln Lys

 515
 520
 525

 Ala Arg Glu Ile Asn Asp Arg Pro Val Val Ile Asp Phe Ile Val Gly
 530
 535
 540

 Glu Asp Ala Gln Val Trp Pro Met Val Ser Ala Gly Ser Ser Asn Ser
 545
 550
 555
 560

Asp Ile Gln Tyr Ala Leu Gly Leu Arg Pro Phe Phe Asp Gly Asp Glu 565 570 575

Ser Ala Ala Glu Asp Pro Ala Asp Ile His Ala Ser Val Asp Ser Thr 580 585 590

Glu Ala

で示されるアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする 遺伝子DNA。

【請求項5】 請求項1~4のいずれかに記載の遺伝子 DNAが導入された組換えプラスミド。

【請求項6】 請求項1~4のいずれかに記載の遺伝子 DNAと、コリネ型細菌内で複製増殖機能を司る遺伝子 を含むDNAを保有する組換えブラスミド。

【請求項7】 請求項6記載の組換えブラスミドで形質 転換されたコリネ型細菌。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産菜上の利用分野】本発明は、アセトヒドロキシ酸シンターゼ (E. C. 4. 1. 3. 18) をコードする遺伝子を含むコリネ型細菌由来の遺伝子DNA、該遺伝子DNAを含む組換えブラスミド、該プラスミドで形質転換されたコリネ型細菌、及び該コリネ型細菌を用いるレーイソロイシン又はレーバリンの製造法に関する。

【0002】 Lーイソロイシン及びLーバリンは必須アミノ酸の1つであり、人間及び動物の栄養上重要な役割をするアミノ酸として、医薬、食品、飼料添加剤に配合されており、その需要が近年急激に増加しつつある。

[0003]

【従来の技術】 L-イソロイシンは、他のアミノ酸の場合と同様に立体異性が存在する為、 L体のみ化学合成することは一般に困難であり、工業的には主に醗酵法により生産が行われている。 配酵法による生産としては、例えばDL-α-アミノ酪酸、スレオニン等のL-イソロイシンの前駆物質を使用する方法(特公昭43-8709号、同40-2880号公報等参照)、前駆物質を特に加えない所謂直接配酵法(特公昭38-7091号公報、特開昭49-93586号公報等参照)等の技術が開示されている。

【0004】一方、Lーイソロイシンの酵素法による生産としては、例えば、アンモニウムイオン又はイソロイシン以外のLー若しくはDLーアミノ酸の存在下に、Dー、Lー、又はDLーαーケトーβーメチル吉草酸からLーイソロイシンを製造する方法(特公昭46ー29789号公報参照):アンモニウムイオン又はイソロイシン以外のLー若しくはDLーアミノ酸の存在下に、Dー

イソロイシンあるいはDーアロイソロイシンの単独もしくは混合物、又はこれらとその光学異性体との適宜混合物を変換せしめてLーイソロイシンを製造する方法(特公昭46-29788号公報参照):セラチア(Serratia)属細菌の固定化物を用いてグルコースとDースレオニンからLーイソロイシンを製造する方法(日本醗酵工業会大会講演要旨集p. 47~48、昭和52年度)等が報告されている。

【0005】しかしながらこれらの方法は、原料費が富む、収率が低い等の問題があり、十分に満足しうるものではない。また、Lーパリンの工業的製法としては、Lーイソロイシンの場合と同様に立体異性体が存在するので、化学合成法ではLー体のみの製造は困難であり、主として発酵法によっている。しかしながら、公知の発酵法によるLーパリンの製法では、対糖収率が低いことや、Lーパリンの蓄積に限界があるため、新たな観点でLーパリンを効果的に生成せしめる方法の提供が強く望まれていた。

100061

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、コリネ型細菌由来のアセトヒドロキシ酸シンターゼ (E. C. 4. 1. 3. 18)をコードする遺伝子を単離し、該遺伝子を同種であるコリネ型細菌に導入し、該コリネ型細菌を用いて、新たな観点から効率的にLーイソロイシン又はLーバリンを製造することである。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的を達成すべく鋭意研究を重ねた結果、コリネ型細菌染色体よりアセトヒドロキシ酸シンターゼ遺伝子を単離し、該遺伝子を適当なベクタープラスミドに導入して、コリネ型細菌を形質転換し、該形質転換されたコリネ型細菌を用いると、効率的にLーイソロイシン又はLーバリンを製造しうることを見い出し本発明を完成するに至った

【0008】かくして、本発明によれば、(1) コリネ型細菌由来のアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子DNA、(2) 該遺伝子DNAが導入された組換えプラスミド、(3) 該組換えプラスミドで形質転換されたコリネ型細菌、及び(4) 該形質転換さ

れたコリネ型細菌を用い、グルコースを原料としてしーイソロイシン又はLーバリンを製造する方法が提供される。

【0009】以下、本発明についてさらに詳細に説明する。本発明の「アセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子DNA」はαーケト酪酸にピルビン酸を付加してαーアセトーαーヒドロキシ酪酸を合成する酵素、あるいは、ピルビン酸2分子からαーアセト乳酸を合成する酵素、すなわちアセトヒドロキシ酸シンターゼ(E. C. 4.1.3.18)をコードする遺伝子DNAを意味する。

【0010】アセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(以下、これを「A断片」と略称することがある)は、その塩基配列が決定された後は合成することも可能であるが、一般にはアセトヒドロキシ酸シンターゼ生産性を有する微生物からクローニングすることができ、その供給源となる微生物としては、コリネ型細菌、殊にプレビバクテリウム・フラバム(Brevibacterium flavum)MJ-233(FERM BP-1497)およびその由来株が有利に使用される。

【0011】これらの供給源微生物からA断片を調製するための基本的操作の一例を述べれば次のとおりである:A断片は、上記コリネ型細菌、例えばプレビバクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-1497) 株の染色体上に存在し、この染色体を適当な制限酵素で切断することにより生ずる切断断片の中から以下に述べる方法で分離、取得することができる。

【0012】先ず、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233株の培養物から染色体DNAを抽出する。この 染色体DNAを適当な制限酵素、例えばEcoRJを用いて染色体DNAを完全に分解する。

【0013】得られるDNA断片をクローニングベクター、例えばpHSG399(宝酒造製)に挿入し、このベクターを用いてアセトヒドロキシ酸シンターゼ遺伝子が欠損したイソロイシン及びバリン要求性大腸菌変異株

エシェリヒア・コリM1262 (エシェリヒア・コリジェネテック・ストックセンター (Escherichia coli Genetic Stock Center)、デパートメント・オブ・バイオロジー、エール・ユニパーシィティ (Departmentof Biology, Yale University); P.O.Box6666 New Haven, CT06511-744、U.S.A.保存菌株)を形質転換はでいる。得られる形質転換株よりプラスミドDNAを抽出し、制限酵業で解析することにより挿入されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来のA断片を確認・取得することができる。

【0014】かくして得られるA断片をさらに適当な制限酵素を用いて切断し、得られるDNA断片を、大腸菌で複製可能なベクタープラスミドに挿入し、このベクタープラスミドを通常用いられる形質転換法、例えば、塩化カルシウム法、電気バルス法等による形質転換により前記イソロイシン及びバリン要求性大腸菌変異株に導入し、選択培地に強抹する。

【0015】得られる形質転換体よりプラスミドDNAを抽出し、制限酵素で解析することにより、挿入されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来のA断片を確認・取得することができる。このようにして得られるA断片の一つは、上記プレビバクテリウム・フラバムMJ-233株の染色体DNAを制限酵案EcoRlの完全分解により切り出し、さらにそれを制限酵案Saclで切断することによって得られる大きさが約3.4kbのDNA断片を挙げることができる。

【0016】この約3.4kbのアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片を、各種の制限酵素で切断したときの認識部位数及び切断断片の大きさを下記表1に示す。

[0017]

【表 1】

表1

制限酵素	認識部位数	切断的	所片の大き	さ_(k b)	
KpnI	1	1.75	1.65		
Ncol	2	1.7	0.95	0.75	
EcoRV	2	1.8	1. 3	0.3	
Ec 0 0 6 5 1	3	1.65	1.55	0.15	0.05

【0018】なお、本明細書において、制限酵素による「認識部位数」は、DNA断片又はプラスミドを、制限酵素の存在下で完成分解し、それらの分解物をそれ自体既知の方法に従い1%アガロースゲル電気泳動および5%ポリアクリルアミドゲル電気泳動に供し、分離可能な断片の数から決定した値を採用した。

【0019】また、「切断断片の大きさ」及びプラスミ ドの大きさは、アガロースゲル電気泳動を用いる場合に は、エシェリヒア・コリのラムダファージ(2phage)のDNAを制限酵素Hindlllで切断して得られる分子量既知のDNA断片の同一アガロースゲル上での泳動距離で描かれる標準線に基づき、また、ポリアクリルアミドゲル超気泳動を用いる場合には、エシェリヒア・コリのファイ・エックス174ファージ(φx174phage)のDNAを制限酵素Haelllで切断して得られる分子量既知のDNA断片の同一ポリアクリ

ルアミドゲル上での泳動距離で描かれる標準線に基づき、切断DNA断片又はプラスミドの各DNA断片の大きさを算出する。プラスミドの大きさは、切断断片それぞれの大きさを加算して求める。なお、各DNA断片の大きさの決定において、1kb以上の断片の大きさについては、1%アガロースゲル電気泳動によって得られる結果を採用し、約0.1kbから1kb未満の断片の大きさについては4%ポリアクリルアミドゲル電気泳動によって得られる結果を採用した。

【0020】一方、上記したプレビバクテリウム・フラ バムMJ-233の染色体DNAを制限酵素EcoR 1、Saclによって切断することにより得られる大き さが約3.4kbのDNA断片については、その塩基配 列をプラスミドpUC118及びまたはpUC119 (宝酒造製) を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法 (dideoxy chain terminatio n法、Sanger, F. et. al., Proc. N atl. Acad. Sci. USA, 74, p546 3, 1977) により決定することができる。このよう にして決定した上記約3.4kbのDNA断片の塩基配 列のオープンリーディングフレームの存在から決定した アセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子は、 後記する配列表の配列番号:1に示す配列を有するもの であり、594個のアミノ酸をコードする1782塩基 対から構成されている。

【0021】上記した、後記配列表の配列番号:1に示す塩基配列を包含して成る本発明のアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片は、天然のコリネ型細菌染色体DNAから分離されたもののみならず、通常用いられるDNA合成装置、例えばベックマン社製System-1 Plusを用いて合成されたものであってもよい。

【0022】また、前記の如くプレビバクテリウム・フラバムMJ-233の染色体DNAから取得される本発明のDNA断片は、アセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする機能を実質的に損なうことがない限り、塩基配列の一部の塩基が他の塩基と置換されていてもよく又は削除されていてもよく、或いは新たに塩基が挿入されていてもよく、さらに塩基配列の一部が転位されているものであってもよく、これらの誘導体のいずれもが、本発明のアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片に包含されるものである。

【0023】以上に詳述した大きさが約3.4kbのDNA断片の制限酵素切断点地図を図1に示す。本発明のアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)は、適当なプラスミドベクター、例えば、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を少くとも含むプラスミドベクターに導入することにより、コリネ型細菌内でアセトヒドロキシ酸シンターゼの高発現可能な組換えプラスミドを得るこ

とができる。

【0024】また、本発明のアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を発現させるためのプロモーターは、コリネ型細菌が保有する該遺伝子自身のプロモーターであることができるが、それに限られるものではなく、アセトヒドロキシ酸シンターゼ遺伝子の転写を開始させるための原核生物由来の塩基配列であれば、いかなるプロモーターであってもよい。

【0025】本発明のA断片を導入することができる、・ コリネ型細菌内での複製増殖機能を司る遺伝子を少くと も含むプラスミドベクターとしては、例えば、特開平3 -210184号公報に記載のプラスミドpCRY3 0;特開平2-276575号公報に記載のプラスミド pCRY21, pCRY2KE, pCRY2KX, pC RY31、pCRY3KE及びpCRY3KX;特期平 1-191686号公報に記載のプラスミドpCRY2 及びpCRY3;特開昭58-67679号公報に記載 のpAM330;特開昭58-77895号公報に記載 のpHM1519;特開昭58-192900号公報に 記載のpAJ655、pAJ611及びpAJ184 4;特開昭57-134500号に記載のpCG1;特 開昭58-35197号公報に記載のpCG2;特開昭 57-183799号公報に記載のpCG4及びpCG 11等を挙げることができる。

【0026】中でもコリネ型細菌の宿主ベクター系で用いられるプラスミドベクターとしては、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子とコリネ型細菌内でプラスミドの安定化機能を司る遺伝子とをもつものが好ましく、例えばプラスミドpCRY30、pCRY21、pCRY2KE、pCRY2KX、pCRY31、pCRY3KE及びpCRY3KX等が好適に使用される。

【0027】上記プラスミドベクターpCRY30を調製する方法としては、プレビバクテリウム・スタチオニス(Brevibacterium stationis)1FO12144(FERM BP-2515)からプラスミドpBY503(このプラスミドの詳細については特開平1-95785号公報参照)DNAを抽出し、制限酵素Xholで大きさが約4.0kbのプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を含むDNA断片をつり出し、制限酵素EcoRlおよびKpnlで大きさが約2.1kbのプラスミドの安定化機能を司る遺伝子を含むDNA断片を切り出す。これらの両断片をプラスミドpHSG298(宝酒造製)のEcoRI、Kpnl部位及びSall部位に組み込むことにより、プラスミドベクターpCRY30を調製することができる。

【0028】次に、上記プラスミドベクターへの本発明のA断片の導入は、例えば、プラスミドベクター中に1個所だけ存在する制限酵素部位を該制限酵素で開裂し、そこに前記A断片および開裂したプラスミドベクターを

必要に応じてS1ヌクレアーゼで処理して平滑末端とするか、または適当なアダプターDNAの存在下にDNA リガーゼ処理で連結させることにより行うことができる。

【0029】プラスミドpCRY30への本発明のA断片の導入は、プラスミドpCRY30を制限酵素EcoRIで開裂させ、そこに前記アセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)をDNAリガーゼで連結させることにより行うことができる。このようにして造成されるプラスミドpCRY30に本発明の大きさが約3.4kbのA断片を導入した組換えプラスミドは、Lーイソロイシン及びLーバリンの製造に好適に用いることができる組換えプラスミドの一つであり、本発明者らはこれをプラスミドpCRY30ーAHASと命名した。プラスミドpCRY30ーAHASと命名した。プラスミドpCRY30ーAHASと命名した。プラスミドpCRY30ーAHASの作成方法の詳細については、後記実施例4で説明する。

【0030】このようにして造成されるアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含むコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミドを、宿主微生物に導入して該微生物の培養物を用いてLーイソロイシン及びLーパリンを安定に効率よく生産することが可能となる。本発明によるプラスミドで形質転換しうる宿主微生物としては、コリネ型細菌、例えばプレビパクテリウム・フラバムMJ-233-AB-41(FERM BP-1498)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11(FERM BP-1500)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11(FERM BP-1500)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABD-21(FERM BP-1499)等が挙げられる。

【0031】なお、上記のFERM BP-1498の 菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株として DL-α-アミノ酪酸耐性を積極的に付与されたエタノール資化性微生物である(特公昭59-28398号公報第3~4欄参照)。また、FERM BP-1500の菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株としたL-α-アミノ酪酸トランスアミナーゼ高活性変異株である(特開昭62-51998号公報参照)。さらに、FERM BP-1499の菌株はFERMBP-1497の菌株を親株としたD-α-アミノ酪酸デアミナーゼ高活性変異株である(特開昭61-177993号公報参照)。

【0032】これらの微生物の他に、プレビバクテリウム・アンモニアゲネス(Brevibacterium ammoniagenes)ATCC6871、同ATCC13746;プレビバクテリウム・デバリカタム(Brevibacterium divaricatum)ATCC14020;プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム(Brevi

bacteriumlactofermentum) A TCC13869;コリネパクテリウム・グルタミカム (Corynebacterium glutamic um) ATCC31831等を宿主微生物として用いる こともできる。

【0033】なお、宿主としてプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来の菌株を用いる場合、本菌株が保有するプラスミドpBY502(特開昭63-36787号公報参照)のため、形質転換が困難である場合があるので、そのような場合には、本菌株よりプラスミドpBY502を除去することが望ましい。そのようなプラスミドpBY502を除去する方法としては、例えば、継代培養を繰り返すことにより自然に欠失させることも可能であるし、人為的に除去することも可能である [Bact. Rev., 36, p.361~405(1972)参照]。上記プラスミドpBY502を人為的に除去する方法の一例を示せば次のとおりである。

【0034】宿主ブレビバクテリウム・フラバムMJー233の生育を不完全に阻害する濃度のアクリジンオレンジ(濃度:0.2~50μg/ml)もしくはエチジウムブロミド(濃度:0.2~50μg/ml)等を含む培地に、1ml当り約10細胞になるように植菌し、生育を不完全に阻害しながら、約24時間約35℃で培養する。培養液を希釈後寒天培地に塗布し、約35℃で約2日培養する。出現したコロニーから各々独立にプラスミド抽出操作を行い、プラスミドpBY502が除去されている株を選択する。この操作によりプラスミドpBY502が除去されたブレビバクテリウム・フラバムMJー233由来菌株が得られる。

【0035】このようにして得られるプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来菌株への前記プラスミドの形質転換法としては、エシェリヒア・コリ及びエルビニア・カロトボラについて知られているように [Calvin, N. M. and Hanawalt, P. C., Journal of Bacteriology, 170, 2796 (1988); Ito, K., Nishida, T. and Izaki. K., Agricultural and Biological Chemistry, 52, 293 (1988) 参照]、DNA受容菌へのパルス波通電 [Satoh, Y. etal., Journal of Industrial Microbiology, 5, 159 (1990) 参照] によりプラスミドを導入することが可能である。

【0036】上記の方法で形質転換して得られるアセトヒドロキシ酸シンターゼ産生能を有するコリネ型細菌、例えばプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来株の培養方法を以下に述べる。培養は炭素源、窒素源、無機塩等を含む通常の栄養培地で行うことができ、炭素源としては、例えばグルコース、エタノール、メタノー

ル、廃糖蜜等が、そして窒素源としては、例えばアンモニア、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、硝酸アンモニウム、尿薬等がそれぞれ単独もしくは混合して用いられる。また、無機塩としては、例えばリン酸ー水素カリウム、リン酸二水素カリウム、硫酸マグネシウム等が用いられる。この他にペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスティープリカー、カザミノ酸、ビオチン等の各種ビタミン等の栄養源を培地に添加することができる。

【0037】培養は、通常、通気撹拌、振盪等の好気条件下に、約20~約40℃、好ましくは約25℃~約35℃の温度で行うことができる。培養途中のpHは5~10、好ましくは7~8付近とすることができ、培養中のpH調整は酸又はアルカリを添加して行うことができる。培養開始時の炭素源濃度は、好ましくは1~5容量%、更に好ましくは2~3容量%である。また、培養期間は通常1~7日間とすることができ、最適期間は3日間である。

【0038】このようにして得られる培養物から各々菌体を集めて、水又は適当な緩衝液で洗浄し、レーイソロイシン又はレーバリン生成反応に使用することができる。レーイソロイシン又はレーバリン生成反応においては、これらの菌体をそのまま用いることができ、あるいは超音波処理等を加えた菌体破砕物又はそれから分離された粗酵素もしくは精製酵素として、あるいは適当な担体に固定化して用いることができる。以上に述べた如き菌体の破砕物、粗もしくは精製酵素、固定化物等を本明細杏ではまとめて「菌体処理物」という。

【0039】しかして本発明に従えば、上記培養菌体又は菌田処理物の存在下に、少くとも炭素源と窒素源を含有する水性反応液中にて酵素反応させてLーイソロイシン又はLーバリンを生成せしめることを特徴とするLーイソロイシン又はLーバリンの製造法が提供される。上記の酵素反応は、通常約20~約40℃、好ましくは約25~約35℃の範囲内で行うことができる。

【0040】水性反応液中に添加することができる炭素 源、窒素源は、前記した通常の栄養培地に用いられるも のを挙げることができる。また痰水性反応液には、前記 した通常の栄養培地に用いることができる無機塩等を衝 加するこもできる。特に、本発明のプラスミドで形質転 換しうる宿主微生物がビオチン要求性のコリネ型細菌で ある場合は、上記の如く 関製された培養菌体また は ある場合は、上記の如く 関製された培養菌とを含有しかつ ビオチンを含有しない水性反応液中で、酵素反応さが は一イソロイシン又は Lーバリンを生成せしめるのが がオチンを実質的に含有しない水性反応液中では菌体増 がオチンを実質的に含有しない水性反応液中では が出する。この場合、ビオチン要求性のコリネ型細菌は ビオチンを実質的に含有しない水性反応液中では が出すて、 変異が、エネルギー共役を伴う酵素反応を介して反応せ しめられ、 Lーイソロイシン又は Lーバリンが製造され る。

【0041】しかして本発明に従えば、(1)上記培養 菌体又はその固定化物の存在下に、少くともエタノール と酪酸誘導体をピオチンを含有しない水性反応液中にて 酵素反応させてLーイソロイシンを生成せしめることを 特徴とするLーイソロイシンの製造法、(2)上記培養 菌体又はその固定化物の存在下に、少くともグルコース を含有する水性反応液中にて酵素反応させてLーバリン を生成せしめることを特徴とするLーバリンの製造法が 提供される。

【0042】上記した、本発明に従う水性反応液は、ビオチンを実質的に含有しない水あるいはリン酸またはトリス塩酸等の緩衝液であることもできるが、好ましくはビオチンを含有しない合成培地が用いられる。この合成培地には、酵母エキス、ペプトン、コースティーブリカー等の天然栄養物質を含まない化学構造が既知の無機窒素源及び/又は無機物を含有する水溶液が包含される。本発明において用いうる合成培地の無機窒素源としては、例えばアンモニア、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、明ン酸アンモニウム、明ン酸アンモニウム、明ン酸アンモニウム、明ン酸アンモニウム、硫酸マンモニウム、硫酸マンガン、硫酸鉄等を例示することができる。これらの無機窒素源および無機塩はそれぞれ、単独でまたは2種以上混合して用いることができる。

【0043】本発明に従うL-イソロイシン又はL-バリンの製造法において用いられる合成培地の一例を示すと次のとおりである: (NH₄)₂ SO₄ 2g/l; KH₂ PO₄ 0.5g/l; K₂ HPO₄ 0.5g/l; MgSO₄ · 7H₂ O 0.5g/l; FeSO₄ · 7H₂ O 20ppm; MnSO₄ · 4~6H₂ O 20ppm含有するpH7.6の水溶液。

【0044】本発明のL-イソロイシン又はL-バリン製造法において使用される前記のようにして調製された 培養菌体又は菌体処理物の使用量は、特に制限されるものではないが、培地の容量を基準にして一般に1~50%(wt/vol)、好ましくは2~20%(wt/vol)の範囲内の濃度で使用することができる。上記したとおりの組成を有する水性反応液中における培養菌体又は菌体処理物を用いる酵素反応は、一般に約20~約50℃、好ましくは約30~約40℃の温度で通常約10~約72時間行うことができる。

【0045】本発明に従うLーイソロイシンの製造法においては、上記したビオチンを含有しない水性反応液中にて、エタノールと酪酸誘導体と窒素源とが酵素反応せしめられLーイソロイシンが生成される。Lーイソロイシン製造に際しての、水性反応液中のエタノールの濃度は通常0.5~40容量%、好ましくは1~20容量%の範囲内とすることができる。水性反応液中の酪酸誘導体としては、例えば、DLーαーアミノ酪酸、αーケト

酪酸又はそれらの塩類を挙げることができる。水性反応液中の酪酸誘導体の濃度は、通常 0.1~20% (wt /vol)の濃度範囲で使用するのが適当であるが、特にαーケト酪酸又はその塩を使用する場合は、反応液中の濃度が常に 0.3% (wt /vol)を越えずに添加すると、副生物であるノルバリンの生成を低減し、しーイソロイシンの収率も向上させうることができる。上記した反応基質の添加は、上記濃度を越えないかぎり連続的に行ってもよく、あるいは間欠的に行ってもよい。反応に使用されうる上記した酪酸誘導体の塩としては、例えば、ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属塩類;アンモニウム塩等が挙げられ、それらの中でもナトリウム塩が好適である。

【0046】また、本発明に従うレーバリンの製造法においては、上記したピオチンを含有しない水性反応液中にて、グルコースと窒素源とが酵素反応せしめられしーバリンが生成される。レーバリン製造に際しての、水性反応液中のグルコース濃度は、通常0.1~5.0重量%の範囲内とすることができる。グルコースは反応中上記範囲内の濃度に維持されるように連続的または間欠的に水性反応液に添加するのが好ましい。

【0047】かくして製造されるL-イソロイシン又は L-バリンの水性反応液からの分離、精製は、それ自体 既知の通常用いられる方法に従って行なうことができ、 例えば、イオン交換樹脂処理法、晶析法等の方法を適宜 組合せて行うことができる。

[0048]

【実施例】以上に本発明を説明してきたが、下記の実施 例によりさらに具体的に説明する。

実施例1

プレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来のアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)のクローン化

【0049】 (A) <u>ブレビパクテリウム・フラパムM J</u> -233の全DNAの抽出

半合成培地A培地 (組成: 尿素2g、 (HN₄)₂ SO₄ 7g、K₂ HPO₄ 0.5g、KH₂ PO₄ 0.5g、MgSO₄ 0.5g、FeSO₄・7H₂ O6mg、MnSO₄ 4~6H₂ O 6mg、酵母エキス2.5g、カザミノ酸5g、ビオチン200μg、塩酸チアミン200μg、グルコース20g、蒸留水11]11に、ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233 (FERMBP-1497)を対数増殖期後期まで培養し、菌体を集めた。得られた菌体を10mg/mlの濃度にリゾチームを含む10mMNaCl-20mMトリス緩衝液(pH8.0)-1mM EDTA-2Na溶液15mlに懸調した。次にブロテナーゼKを、最終濃度が100μg/mlになるように添加し、37℃で1時間保温した。さらにドデシル硫酸ナトリウムを最終濃度が0.

5%になるように添加し、50℃で6時間保湿して溶菌した。この溶菌液に、等量のフェノール/クロロホルム溶液を添加し、室温で10分間ゆるやかに振盪した後、全量を遠心分離(5,000×g、20分間、10~12℃)し、上清画分を分取し、酢酸ナトリウムを0.3 Mとなるように添加した後、2倍量のエタノールをゆっくりと加えた。水層とエタノール層の間に存在するDNAをガラス棒でまきとり、70%エタノールで洗浄した後、風乾した。得られたDNAに10mMトリス級衝液(pH7.5)-1mM EDTA・2Na溶液5mlを加え、4℃で一晩静置し、以後の実験に用いた。

【0050】 (B) 組換え体の創製

上記(A)項で得たプレビバクテリウム・フラバムMJ-233の全DNA溶液の90μlを制限酵素EcoRl 50unitsを用い、37℃で1時間反応させ完全分解した。このEcoRI分解DNAにクローニングベクターpHSG399(宝酒造より市販)を制限酵素EcoRIで切断した後、脱リン酸化処理したものを混合し、50mMトリス超衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl2及びT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、4℃で15時間反応させ、結合させた。

【0051】(C) アセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含むプラスミドの選択

上記遺伝子の選抜は、大腸菌変異株エシェリヒア・コリ M I 2 6 2を用いて行った。上記(B)項で得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journa I of Molecular Biology, 5 3, 159, 1970)により前記エシェリヒア・コリ M I 2 6 2を形質転換し、クロラムフェニコール50m gを含む選択培地(K₂ HPO₄ 7g、KH₂ PO₄ 2g、(NH₄)₂SO₄ 1g、MgSO₄・7H₂O 0.1g、グルコール20g、ロイシン20mg、チアミン1mg及び寒天16gを蒸留水11に溶解)に塗抹した。

【0052】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpHSG399の長さ2.2kbのDNA断片に加え、長さ約5.8kbの挿入DNA断片が認められた。本プラスミドをpHSG399-AHASと命名した。

【0053】 (D) <u>アセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)のサブクローニング</u>

上記(C)項で得たプラスミドpHSG399ーAHA Sに含まれるDNA挿入断片を、必要な部分だけに小型 化するために、プラスミドpUC119(宝屑造より市 販)アセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子 を含むDNA断片を下記のとおりサブクローニングした。

【0054】上記(C)項で得たプラスミドpHSG399-AHASを制限酵素EcoRI、SacIで切断したものと、プラスミドpUC119を制限酵素EcoRI、SacIで切断したものを混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl₂及びT₄DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ、結合させた。

【0055】得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(】ournal of Molecular Biology, <u>53</u>, 159, 1970)により前記 エシェリヒア・コリMI262を形質転換し、アンピシリン50mgを含む選択培地【K₂ HPO₄ 7g、KH₂ PO₄ 2g、(NH₄)₂ SO₄ 1g、MgSO₄・7H₂ O 0.1g、グルコール20g、ロイシン20m

g、チアミン1mg及び寒天16gを蒸留水11に溶解〕に強抹した。

【0056】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて関べたところ、プラスミドpUC119の長さ3.2kbのDNA断片に加え、長さ約3.4kbの挿入DNA断片が認められた。各種の制限で切断したときの、長さ約3.4kbのDNA断片の制限酵素認識部位数および切断断片の大きさは前配表1に示したとおりであった。このDNA断片の制限酵素切断点地図を図1に示す

【0057】また上記で得たプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大きさを測定した。その結果を下記の表2に示す。

【0058】 【表2】

表2 プラスミドpUC119-AHAS

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(kb)
Kpnl	2	4.85 1.75
Ncol	2	5.65 0.95
EcoRV	2	5. 25 1. 35

上記の制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpU C119-AHASと命名した。

【0059】以上によりアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含む大きさが約3.4kbのDNA断片(EcoRI-SacI断片)を得ることができた。

【0060】実施例2

アセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子の塩 基配列の決定

実施例1の(D)項で得られたアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含む長さ約3.4kbのDNA断片について、その塩基配列をプラスミドpUC118及びpUC119を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法(dideoxy chain termination法)(Sahger, F. et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA 74,5463,1977)により図2に示した戦略図に従って決定した。

【0061】その塩基配列中のオープンリーディングフレームの存在から、アセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子は、後配配列表の配列番号:1に示す塩基配列を有する594個のアミノ酸をコードする1782の塩基対より構成されていた。

【0062】実施例3

コリネ型細菌内で複製し安定なプラスミドベクター p C RY30の作成

(A) プラスミドpBY503の調製

プラスミドpBY503は、プレビバクテリウム・スタチオニスIFO12144 (FERM BP-2515) から分離された分子益約10メガダルトンのプラスミドであり、特開平1-95785号公報に配載のようにして調製した。

【0063】半合成培地A培地 [尿聚2g、 (NH₄)。 SO_4 7g, K_2 HPO₄ 0. 5g, KH_2 PO₄ 0. 5g, MgSO₄ 0. 5g, FeSO₄ · 7H₂ O 6 mg、MnSO4・4~6H2O 6mg、酵母エキス 2. 5g、カザミノ酸5g、ピチオン200μg、塩酸 チアミン200μg、グルコース20g及び蒸留水1 1] 11に、プレビバクテリウム・スタチオニス1FO 12144を対数増殖期後期まで培養し、菌体を集め た。得られた菌体を10mg/mlの濃度にリゾチーム を含む緩衝液〔25mMトリス(ヒドロキシメチル)ア ミノメタン、10mMのEDTA、50mMグルコー ス〕20mlに懸濁し、37℃で1時間反応させた。反 応液にアルカリーSDS液〔0.2N NaOH、1% (W/V) SDS] 40mlを添加し、級やかに混和し て室温にて15分間静置した。次に、この反応液に酢酸 カリウム溶液 (5M酢酸カリウム溶液 60ml、酢酸1 1. 5ml、蒸留水28. 5mlの混合液] 30mlを 添加し、充分混和してから氷水中に15分間静置した。 【0064】溶菌物全量を遠心管に移し、4℃で10分 間、15,000×gの遠心分離にかけ、上澄液を得 た。これに等量のフェノールークロロホルム液(フェノ ール:クロロホルム=1:1混和被)を加え懸濁した

後、遠心管に移し、室温下で5分間、15,000×g の遠心分離にかけ、水層を回収した。水層に2倍量のエ タノールを加え、-20℃で1時間静置後、4℃で10 分間、15,000×gの遠心分離にかけ、沈澱を回収 した。

【0065】沈澱を被圧乾燥後、TE級衝液 {トリス10mM、EDTA 1mM; HC1にてpH8.0に調製)2m1に溶解した。溶解液に塩化セシウム溶液 [5倍濃度のTE級衝液100m1に塩化セシウム170gを溶解させた液]15m1と10mg/m1エチジウムプロマイド溶液1m1を加えて、密度を1.392g/m1に合わせた。この溶液を12℃で42時間、116,000×gの遠心分離を行った。

【0066】プラスミドpBY503は紫外線照射により遠心管内で下方のパンドとして見い出される。このパンドを注射器で遠心管の側面から抜きとることにより、プラスミドpBY503を含む分面液を得た。次いでこの分画液を等量のイソアミルアルコールで4回処理してエチジウムブロマイドを抽出除去し、その後にTE級衝液に対して透析を行った。このようにして得られたプラスミドpBY503を含む透析液に3M酢酸ナトリウム溶液を最終濃度30mMに添加した後、2倍量エタノールを加え、-20℃1時間節置した。この溶液を15,000×gの遠心分離にかけてDNAを沈降させ、プラスミドpBY503を50μg得た。

【0067】 (B) <u>プラスミドベクターpCRY30の</u> 作成

プラスミドpHSG298 (宝酒造製) 0.5μ gに制限酵素Sall(5units)を37 $^\circ$ 1時間反応させ、プラスミドDNAを完全に分解した。前記(A)項で調製したプラスミドpBY503の 2μ gに制限酵素Xhol(1unit)を37 $^\circ$ 0分間反応させ、プラスミドDNAを部分分解した。

【0068】両者のプラスミドDNA分解物を混合し、制限酵素を不活性化するために65℃で10分間加熱処理した後、該失活溶液中の成分が最終濃度として各々50mMトリス級面液pH7.6、10mM MgCl₂、10mMジチオスレイトール、1mM ATP及びT₄DNAリガーゼ1unitになるように各成分を強化し、16℃で15時間保温した。この溶液を用いてエシェリヒア・コリJM109コンピテントセル(宝酒造製)を形質転換した。

【0069】形質転換株は30μg/ml (最終濃度)のカナマイシン、100μg/ml (最終濃度)のJPTG (イソプロピルーβ-Dーチオガラクトピラノシド)100μg/ml (最終濃度)のX-gal (5-ブロモー4ークロロー3ーインドリルーβ-Dーガラクトピラノシド)を含むL培地 (トリプトン10g、酵母エキス5g、NaCl 5g及び蒸留水11、pH7.2)で37℃にて24時間培養し、生育株として得られ

た。これらの生育株のうち、白いコロニーで生育してきたものを選択し、各々プラスミドをアルカリーSDS法 (T. Maniatis, E. F. Fritsch, J. Sambrook, "Molecular cloning" (1982) p90~91参照) により抽出した。

【0070】その結果、プラスミドpHSG298のSal1部位にプラスミドpBY503由来の約4.0kbの断片が挿入されたプラスミドpHSG298-oriが得られた。次に同様の方法を用い、前配(A)項で得られたプラスミドpBY503DNAを制限酵素Kpnl及びEcoRlにて処理して得られる約2.1kbのDNA断片を上記プラスミドpHSG298-oriのKpnl及びEcoRl部位にクローニングし、プラスミドベクターpCRY30を調製した。

【0071】実施例4

プラスミドpCRY30-AHASの作成及びコリネ型 細菌への導入

実施例1の (C) 項で得られたプラスミドpHSG399-AHAS 5μgを制限酵素EcoRl、SacIを各5units用い、37℃で1時間反応させ分解し、平滑末端処理したものと、EcoRlリンカー(室造より市販)1μlを混合し、50mMトリス級衝に(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mMATP、10mMMgCl₂およびT₄DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ結合させた。【0072】このDNAを制限酵素EcoRl 3unitsを用い37℃で1時間反応させ分解したものと、実施例3の(B)項で得られたプラスミドpCRY30

1 μgを制限酵素EcoRI 1 unitを用い、37℃で1時間反応させ分解したものを混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl₂およびT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ結合させた。このプラスミドを用いて、前配方法に従い前配エシェリヒア・コリMI262株を形質転換し、カナマイシン50μg/mlを含む選択培地(K2HPO47g、KH2PO42g、(NH4)2SO41g、MgSO4・7H2O0.1g、グルコース20g、ロイシン20mg、チアミン1mg及び寒天16gを蒸留水11に溶解]に塗抹した。

【0073】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpCRY30の長さ8.6kbのDNA断片に加え、大きさ3.4kbの挿入DNA断片が認められた。上記の如く調製されたプラスミドDNAを、コリネ型細菌へ形質転換した。

【0074】形質転換は、電気パルス法を用いて次のと おり行った。 ブレビバクテリウム・フラバムMJ-23 3 (FERM BP-1497) プラスミドpBY50 2除去株を100mlの前記A培地で対数増殖初期まで 培養し、ペニシリンGを1ユニット/m l になるように 添加して、さらに2時間振盪培養し、遠心分離により菌 体を集め、菌体を20mlのパルス用溶液(272mM Sucrose, 7mM KH₂ PO₄, 1mM M . gCl₂; pH7. 4) にて洗浄した。さらに菌体を遠 心分離して集め、5mlのパルス用溶液に懸濁し、0. 75mlの細胞と、前記で得られたプラスミドDNA溶 液50μ1とを混合し、水中にて20分間静置した。ジ

ーンパルサー (バイオラド社製) を用いて、2500ポ ルト、25μFDに設定し、パルスを印加後氷中に20 分間静置した。全量を3mlの前記A培地に移し30℃ にて1時間培養後、カナマイシン15 µg/ml (最終 濃度)を含む前記A寒天培地に植菌し30℃で2~3日 間培養した。出現したカナマイシン耐性株より、前記実 施例3 (A) 項に記載の方法を用いてプラスミドを得 た。このプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断 片の大きさを測定した。その結果を下記の表3に示す。 [0075]

【表3】

表3 プラスミドpCRY30-AHAS

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ (k							
BamHl	1	12.0							
EcoRI	2	8.6 3.4	ļ						

上記制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpCR Y30-AHASと命名した。このプラスミドpCRY 30-AHASの制限酵素切断点地図を図3に示す。

【0076】なお、プラスミドpCRY30-AHAS により形質転換されたプレビバクテリウム・フラバムM J233-AHASは、茨城県つくば市東1丁目1番3 号の工業技術院微生物工業技術研究所に、平成4年 6 月10日付で: 微工研菌寄第12994号 (FERM P-12994) として寄託されている。

【0077】実施例5

プラスミドpCRY30-AHASの安定性

前記のA培地100mlを500ml容三角フラスコに 分注し、120℃で15分間滅菌処理したものに、実施 例4で得た形質転換株プレビパクテリウム・フラバムM J233ーAHASを植菌し、30℃にて24時間振盪 培養を行った後、同様にして調製したA培地100m! を500ml容三角フラスコに分注し、120℃で15 分間滅菌したものに、1ml当たり50cellsの割 合になるように植継し、同じく30℃にて24時間振**遏** 培養を行った。次に遠心分離して集菌し、菌体を洗浄 後、カナマイシンを15μg/mlの割合で添加したA 培地及び無添加のA培地を用いて調製した平板培地に一 定量強抹し、30℃にて1日培養後生育コロニーをカウ ントした。

【0078】この結果、カナマイシン添加および無添加 培地に生育したコロニーは同数であること、さらにΛ培 地生育コロニーは全てカナマイシン添加培地に生育する こと、すなわち該プラスミドの高度の安定性を確認し た。

【0079】実施例6

レーイソロイシンの生産

培地(尿素 0. 4%、硫酸アンモニウム 1. 4%、KH ₂ PO₄ 0. 05%, K₂ HPO₄ 0. 05%, MgS O₄ · 7 H₂ O 0. 05%, CaCl₂ · 2 H₂ O

2 ppm, FeSO₄ · 7H₂ O 2 ppm, MnSO 4 · 4 ~ 6 H₂O 2 p p m . Z n S O₄ · 7 H₂ O 2 p p m、Na C l 2 p p m、ビオチン200 μ g/ 1、チアミン・HCl 100μg/1、カザミノ酸 0. 1%、酵母エキス0. 1%) 100mlを500m 1 容三角フラスコに分注、滅菌(滅菌後 p H 7. 0) し た後プレピパクテリウム・フラバム (Brevibac terium flavum) MJ233-AHAS& 植菌し、無菌的にエタノールを2ml加え、30℃にて 2日間振盪培養を行った。

【0080】次に、本培養培地(硫酸アンモニウム2. 3%, KH_2 PO_4 0. 05%, K_2 HPO_4 0. 05%、MgSO₄ · 7H₂ O 0.05%、FeSO₄ · $7\,\mathrm{H_2}$ O $20\,\mathrm{ppm}$, $\mathrm{MnSO_4} \cdot 4\!\sim\!6\,\mathrm{H_2}$ O 2Oppm、ビオチン200μg/1、チアミン・HC1 100μg/1、カザミノ酸0.3%、酵母エキス 0. 3%) の1000mlを21容通気撹拌槽に仕込 み、滅菌(120℃、20分間)後、エタノール20m 1と前記前培養物の20mlを添加して、回転数100 **0 r p m、通気量1 v v m、温度33℃、p H 7. 6**に て48時間培養を行った。

【0081】なお、エタノールは、培養中培地の濃度が 2容量%を越えないように、約1~2時間ごと断続的に 添加した。培養終了後、培養物500mlから遠心分離 にて集菌後、脱塩蒸留水にて2度洗浄した菌体を反応液 $(NH_4)_2 SO_4 2g/1; KH_2 PO_4 0.5g/$ 1; $KH_2 PO_4 0.5g/1$; $MgSO_4 \cdot 7H_2 O$ 0.5g/1; FeSO₄ · 7H₂ O 20ppm; Mn SO₄ ・4~6H₂ O 20ppm; チアミン塩酸 塩100μg/l;α-ケト酪酸1.0%;pH7. 6〕の1000mlに懸濁後、該懸濁液を21容通気撹 拌槽に仕込み、エタノール20ml及びピルビン酸ナト リウム10g/lを添加して、回転数300rpm、通 気量0. 1 v v m、温度33℃、pH7. 6にて15時

間反応を行った。

【0082】反応終了後、遼心分離(4000 r p m、 15分間、4℃)にて除菌した上清液中のL-イソロイ シンを定量した。その結果、上清液中のL-イソロイシ ン生成量は2.3g/1であった。この反応終了後の培 養液500mlを、強酸性腸イオン交換樹脂 (H+型) のカラムに通してレーイソロイシンを吸着させ、水洗 後、0.5Nアンモニア水で溶出させた後、L-イソロ イシン画分を濃縮し、冷エタノールでL-イソロイシン の結晶を折出させた。その結果、730mgのL-イソ ロイシン結晶が得られた。

【0083】また、比較例として、同様の条件にて、ブ レビバクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-1497)を培養し、同様の条件にて反応させた 後上清液中のLーイソロイシンを定量した。その結果、 上清液中のLーイソロイシン生成量は1.2g/lであ った。

【0084】 実施例7

レーパリンの生産

培地(尿菜0.4%、硫安1.4%、KH₂PO₄0. 05%, K₂ HPO₄0. 05%, MgSO₄ · 7H₂ O 0.05%, CaCl₂·2H₂O 2ppm, F eSO₄ · 7H₂ O 2ppm, MnSO₄ · 4~6H 2 O 2ppm, ZnSO₄·7H₂O 2ppm, N aCl 2ppm、ピオチン200μg/l、チアミン 塩酸塩100μg/1、カザミノ酸0. 1%、酵母エキ ス0. 1%) 100mlを500ml容三角フラスコに 分注、滅菌し、pH7に調節した後、ブレビバクテリウ ム・フラバムMJ-233-AHASを植菌し、無菌的 にグルコースを5g/1の濃度になるように加え、30 ℃にて2日間振盪培養を行った。

【0085】次に、本培養培地(グルコース5%、硫安 2. 3%, KH₂ PO₄ 0. 05%, K₂ HPO₄ 0. 05%, MgSO₄ · 7H₂ O 0. 05%, FeSO 4 · 7 H₂ O 20 ppm, Mn SO₄ · 4~6 H₂ O 20ppm、ピオチン200µg/1、チアミン塩酸 塩100μ g / l 、カザミノ酸 0. 3 %、酵母エキス 0.3%) 1000mlを21容通気撹拌槽に仕込み、 滅菌(1 2 0℃、2 0分間)後、上配前培養物の2 0 m lを添加して、回転数1000rpm、通気量1vv

35

m、温度33℃、pH7.6にて24時間培養を行っ た。

【0086】培養終了後、培養物100mlから違心分 離にて集菌後、脱塩蒸留水にて二度洗浄した菌体を反応 液(グルコース100g/l、KH₂ PO₄ 0. 05g /1, K2 HPO4 0. 05g/1, MgSO4 · 7H 2 O 0. 5 g/1, FeSO₄ · 7 H₂ O 20 pp m、MnSO₄・4~6H₂O 20ppm、チアミン 塩酸塩100μg/l、pH8.0) 50mlに懸濁 後、反応を実施した。

【0087】また、pH調整のため、乾熱滅菌(150 ℃、5時間加熱)した炭酸カルシウムを50g/lの濃 度で添加した。反応は500mlの三角フラスコを用 い、33℃、回転数220rpmにて40時間振とう反 応を行った。反応終了後、遠心分離(4000gpm、 15分間、4℃)にて除菌した上清液中のレーバリンを 定量した。

【0088】その結果、上清中のLーパリンの生成量は 2. 0 g/1であった。また、比較例として、同様の条 件にて、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-1497) を培養し、同様の条件に て反応させた後上清液中のL-バリンを定量した。その 結果、上清液中のL-バリン生成量は0.8g/1であ った。

[0089]

【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:1785

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状 配列の種類: Genomic DNA

生物名:プレビバクテリウム フラバム

苗株名: NJ233

配列の特徴 特徴を表す記号: peptide

存在位置: 1-1785

特徴を決定した方法:P

配列

ATG ACA GGT GCA CAG GCA ATT GTT CGA TCG CTC GAG GAG CTT AAC GCC Met Thr Gly Ala Gln Ala Ile Val Arg Ser Leu Glu Glu Leu Asn Ala

1 10

GAC ATC GTG TTC GGT ATT CCT GGT GGT GCG GTG CTA CCG GTG TAT GAC

Asp lle Val Phe Gly Ile Pro Gly Gly Ala Val Leu Pro Val Tyr Asp

25

CCG CTC TAT TCC TCC ACA AAG GTG CGC CAC GTC TTG GTG CGC CAC GAG 144 Pro Leu Tyr Ser Ser Thr Lys Val Arg His Val Leu Val Arg His Glu

CAG GGC GCA GGC	CAC GCA G	CA ACC GGC	TAC GCG CAG	GTT ACT GGA	CGC 192
Gln Gly Ala Gly	His Ala A	la Thr Gly	Tyr Ala Gln	Val Thr Gly	Arg
50		55	60		
GTT GGC GTC TGC					
Val Gly Val Cys		hr Ser Gly		Thr Asn Leu	
65	70		75		80
ACC CCA ATC GCT					
Thr Pro Ile Ala		isn Leu Asp			116
100 000 010 070	85		90	95	C14 99C
ACC GGC CAG GTC					
Thr Gly Gln Val	GIY Ser G	105 jiy Leu	GIY INF ASP	110	GIU
GCC GAT ATC CGC	GGC ATC A		GTG ACC AAG		ATG 384
Ala Asp Ile Arg					
115	01, 110 .	120	2,0	125	
GTC ACC GAC CCC	AAC GAC A		GCA TTG GCT		CAC 432
Val Thr Asp Pro	Asn Asp]	lle Pro Gln	Ala Leu Ala	Glu Ala Phe	His
130	1	135	140		
CTC GCG ATT ACT	CCT CCC C	CT GGC CCT	GTT CTG GTG	GAT ATT CCT	AAG 480
Leu Ala Ile Thr	Gly Arg F	ro Gly Pro	Val Leu Val	Asp Ile Pro	Lys
145	150		155		160
GAT GTC CAG AAC	GCT GAA 1	TTG GAT TTC	GTC TGG CCA	CCA AAG ATC	GAC 528
Asp Val Gln Asn	Ala Glu L	eu Asp Phe	Val Trp Pro	Pro Lys 11e	Asp
	165		170	175	
CTG CCA GGC TAC					
Leu Pro Gly Tyr	Arg Pro V		Pro His Ala	•	Glu
180	CTO 150 C	185	110 110 CCC	190	OTT CO.4
CAG GCA GTC AAG					
Gln Ala Val Lys 195	Lea He	200	Lys Lys Fio	205	181
GGA GGC GGC GTT	ATC AAG C		CAC GAA GAG		TTC 672
Gly Gly Gly Val		_			
210	-	215	220		
GCT GAG TAC ACC	GGC ATC C	CA GTT GTC	ACC ACC TTG	ATG GCT TTG	GGT 720
Ala Glu Tyr Thr	Gly Ile F	Pro Val Val	Thr Thr Leu	Net Ala Leu	Gly
225	230		235		240
ACT TTC CCA GAG	TCT CAC G	GAG CTG CAC	ATG GGT ATG	CCA GGC ATG	CAT 768
Thr Phe Pro Glu	Ser His C	Glu Leu His	Met Gly Met	Pro Gly Met	His
	245		250	255	
GGC ACT GTG TCC					
Gly Thr Val Ser	Ala Val G		Gln Arg Ser	•	He
260		265	000 LOO 000	270	
GCT ATC GGC TCC					
Ala Ile Gly Ser	Arg Phe A		val inr Gly	-	inr
275 TTC GCG CCT GAC	CCC AAG A	280 ATC ATT CAC	CCC CAT ATT	CAT CCT CCC	GAA 912
Phe Ala Pro Asp					
290		295	300	p 110 Ala	J14
ATC GGA AAG ATC		-		GGC GAT GCC	CGC 960
lle Gly Lys lle					

305					310					315					320	
GAA	GTT	CTT	GCT	CGT	CTG	CTG	GAA	ACC	ACC	AAG	GCA	AGC	AAG	GCA	GAG	1008
Glu	Val	Leu	Ala	Arg	Leu	Leu	Glu	Thr	Thr	Lys	Ala	Ser	Lys	Ala	Glu	
				325					330					335	,	
ACC	GAG	GAC	ATC	TCC	GAG	TGG	GTT	GAC	TAC	CTC	AAG	GGC	стс	AAG	GCA	1056
Thr	Glu	Asp	He	Ser	Glu	Trp	Val	Asp	Tyr	Leu	Lys	Gly	Leu	Lys	Ala	
			340					345					350			
CGT	TTC	CCA	CGT	GGC	TAC	GAC	GAG	CAG	CCA	GGC	GAT	CTG	CTG	GCA	CCA	1104
Arg	Phe	Pro	Arg	Gly	Tyr	Asp	Glu	Gln	Pro	Gly	Asp	Leu	Leu	Ala	Pro	
		355					360					365				
CAG	TTT	GTC	ATT	GAA	ACC	CTG	TCC	AAG	GAA	GTT	GGC	ccc	GAC	GCA	ATT	1152
Gln	Phe	Val	He	Glu	Thr	Leu	Ser	Lys	Glu	Va)	Gly	Pro	Asp	Ala	Ile	
	370					375					380					
TAC	TGC	CCC	GGC	GTC	GGA	CAG	CAC	CAA	ATG	TGG	GCA	GCT	CAG	TTC	GTT	1200
Tyr	Cys	Ala	Gly	Val	Gly	Gln	His	Gln	Net	Trp	Ala	Ala	Gln	Phe	Va]	
385					390					395					400	
GAC	TTT	GAA	AAG	CCA	CCC	ACC	TGG	СТС	AAC	TCC	GGT	GGA	CTG	GGC	ACC	1248
Asp	Phe	Glu	Lys	Pro	Arg	Thr	Trp	Leu	Asn	Ser	Gly	Gly	Leu	Gly	Thr	
				405					410					415		
																1296
Met	Gly	Tyr		Val	Pro	Ala	Ala		Gly	Ala	Lys	Ala		Ala	Pro	
010			420	200	-			425					430			
										-						1344
ASP	Lys		Va1	ırp	VIS	116		ыу	ASP	GIA	Cys		Gin	Met	ihr	
440	CAG	435	CTC	***	***	ccc	440	СТТ	CAA	CCT	TTC	445	ATT	***	ATC	1202
	Gln															1392
USII	450	GIU	ren	1111	1111	455	VIS	141	Olu	GIY	460	rro	116	Lys	116	
GCA		ATC	AAC	AAC	CCA		CTG	ccc	ATC:	CTT		CAA	TCC	CAG	M	1440
	Leu															1110
465					470			·-,		475	6	· · · ·	,	V	480	
	TTC	TAT	GAA	GGA		TAC	TCA	AAT	ACT		стт	CGT	AAC	CAG		1488
_	Phe					_	_									
		-		485					490			Ť		495	•	
GAG	TAC	ATG	CCC	GAC	TTT	GTT	GCC	стт	TCT	GAG	GGA	стт	GGC		GTT	1536
	Tyr															
			500					505					510			
CCC	ATC	CGC	GTC	ACC	AAA	GCG	GAG	GAA	GTA	CTG	CCA	GCC	ATC	CAA	AAG	1584
Ala	lle	Arg	Val	Thr	Lys	Ala	Glu	Glu	Val	Leu	Pro	Ala	Ile	Gln	Lys	•
		515					520					525				
CCT	CGA	GAA	ATC	AAC	GAC	CCC	CCA	GTA	GTC	ATC	GAC	TTC	ATC	GTC	CCT	1632
Ala	Arg	Glu	He	Asn	Asp	Arg	Pro	Val	Val	He	Asp	Phe	lle	Val	Gly	
	530					535					540					
																1680
Glu	Asp	Ala	Gln	Val	Trp	Pro	Met	Val	Ser	Ala	Gly	Ser	Ser	Asn	Ser	
545					550					555					560	
										•						1728
Asp	lle	GIn	Tyr		Leu	Gly	Leu	Arg		Phe	Phe	Asp	Gly		GIu	
T01				565	~-				570					575		
ICA	GCT	GCA	GAA	GAC	ωT	GCA	GAC	ATT	CAT	GCT	TCC	GTT	GAT	TCG	ACC	1776

Ser Ala Ala Glu Asp Pro Ala Asp 11e His Ala Ser Val Asp Ser Thr 580 585 590

GAG GCA TAA

Glu Ala ***

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のアセトヒドロキシ酸シンターゼをコードする遺伝子を含む大きさが約3.4kbのDNA断片の制限酵素切断点地図。

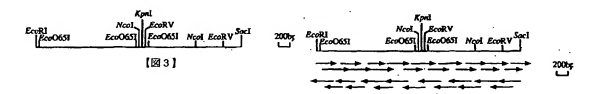
1785

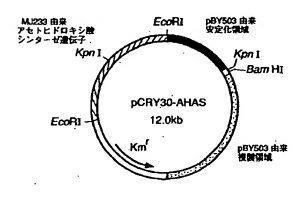
【図2】大きさが約3.4kbの本発明DNA断片の塩 基配列決定のための戦略図。

【図3】本発明のプラスミドpCRY30-AHASの制限酵素切断点地図。

【図1】

【図2】





フロントページの続き

(C 1 2 N 15/60

C 1 2 R 1:13)

(C12N 1/2)

C 1 2 R 1:13)

(C 1 2 P 13/06

C 1 2 R 1:13)

(C 1 2 P 13/08

C 1 2 R 1:38)